(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-216883

(43)公開日 平成9年(1997)8月19日

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C07D471/04	106		C07D471/04		106	A	
A61K 31/50	AAH		A61K	31/50	AAH		
	AAJ				AAJ		
	AAK		•		AAK	•	
•	AAM		•	· .	AAM		
		審査請求	未請求	請求項の数2	OL	(全17頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特願平8-24146

(22)出願日

平成8年(1996)2月9日

(71)出願人 000005245

藤沢菜品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号

(72)発明者 黒田 聡

大阪府髙槻市寿町3-6-21-207

(72)発明者 井谷 弘道

兵庫県川辺郡猪名川町白金3-34-7

(72)発明者 赤羽 厚

兵庫県川辺郡猪名川町伏見台5-1-29

(74)代理人 弁理士 植木 久一

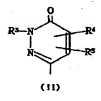
(54) 【発明の名称】 ピラソロピリジン化合物および該化合物を含有する医薬

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 医薬として有用な新規ピラゾロピリジン化合物を提供する。

【解決手段】 式(I)で示される化合物または医薬として許容されるその塩類、および当該化合物または医薬として許容されるその塩を含有する医薬。

(1)



(411)

[式中、R¹はアリール基、R²は式(II)式(VII)等で示される基であり、且つR³は水素、低級アルキル基、複素環基、アル(低級)アルキル基等を、R⁵は水素、アシル基、シアノ基、アミノ基等を、R⁵は水素またはアルキル基を、R⁵はハロゲン、低級アルコキシ基、アリールアミノ基を、R²はアシル基またはヒドロキシ(低級)アルキル基を、それぞれ意味する]

【効果】 化合物(I)のアデノシン拮抗作用は、実験によって確認されている。この化合物は多くの薬理作用を有し、従って種々の治療剤として有用であるが、そのなかでも特に、心不全治療剤、降圧剤、腎不全治療剤、利尿剤として有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(I):

【化1】

(I)

[式中、R' はアリール基、およびR' は式(II) 【化2】

{式中、R'は水素、低級アルキル基、アシル(低級) アルキル基、アシル(低級)アルカノイル(低級)アル 20 キル基、置換基を有していてもよい複素環基、または置 換基を有していてもよいアル(低級)アルキル基、R⁴ は水素、アシル基、シアノ基、複素環基、ヒドロキシ (低級) アルキル基、アミノ基、または保護されたアミ ノ基、R⁶ は水素または低級アルキル基を意味する(但 し、R'とR'は同時に水素を意味しない) > で示され る基、または式(111)

[化3]

(III)

(式中、R^f はハロゲン、低級アルコキシ基、または置 換基を有していてもよいアリールアミノ基、 R' はアシ ル基またはヒドロキシ(低級)アルキル基を意味する) で示される基を夫々意味する] で示されるピラゾロピリ ジン化合物または医薬として許容されるその塩類。

【請求項2】 請求項1に記載の化合物または医薬とし 40 て許容されるその塩類を、医薬として許容される担体と 共に含有することを特徴とする医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、新規なピラゾロ ピリジン化合物及び医薬として許容されるその塩類に関 するものである。詳細には、この化合物はアデノシン拮 抗物質であり、認識増強作用、鎮痛作用、自発運動量、 抗うつ作用、脳血管拡張作用、利尿作用、強心作用、血・ 管拡張作用、腎血流増加作用、脂肪分解促進作用、抗喘 50 キル基、R'は水素、アシル基、シアノ基、複素環基、

息作用、インシュリン分泌促進作用等の様な種々の薬理 作用を有する。従って、認識増強剤、精神刺激剤、鎮痛 剤、抗うつ剤、脳循環改善剤、心不全治療剤、強心剤、 降圧剤、腎不全治療剤、利尿剤、浮腫(例えば、心性浮 腫、腎性浮腫、肝性浮腫、特発性浮腫、薬剤性浮腫、急 性血管神経性浮腫、遺伝性血管神経性浮腫、癌性腹水、 妊娠性浮腫)治療剤、抗肥満剤、抗喘息剤、気管支拡張 剤、無呼吸治療剤、痛風治療剤、高尿酸血症治療剤、乳 幼児突然死症候群(SIDS)治療剤、アデノシンによ 10 る免疫抑制の改善剤、抗糖尿病剤等として有用である。 更に、上記化合物は、血小板凝集抑制作用を有するの で、この化合物を有効成分として含有する製剤は、血栓 症(例えば、動脈血栓、脳血栓)治療剤、心筋梗塞治療 剂、塞栓症治療剂、閉塞性動脈硬化症治療剂、血栓性静 脈炎治療剤、脳梗塞治療剤、一過性脳虚血治療剤、狭心 症治療剤等にも有用である。

[0002]

【発明の目的】この発明の一つの目的は、新規なピラゾ ロピリジン化合物または医薬として許容されるその塩類 を提供することにある。この発明のもう一つの目的は、 有効成分として上記ピラゾロピリジン化合物または医薬 として許容されるその塩類を含有する医薬を提供するこ とにある。

[0003]

【発明の構成】この発明の新規なピラゾロピリジン化合 物は、下記式(I)

[0004]

【化4】

(I)

【0005】 [式中、R' はアリール基、およびR' は 式(11)

[0006]

【化5】

【0007】 {式中、R3 は水素、低級アルキル基、ア シル(低級)アルキル基、アシル(低級)アルカノイル (低級) アルキル基、置換基を有していてもよい複素環 基、または置換基を有していてもよいアル(低級)アル

挙げられる。

ヒドロキシ(低級)アルキル基、アミノ基、または保護 されたアミノ基、R' は水素または低級アルキル基を意 味する (但し、R'とR'は同時に水素を意味しな い)〉で示される基、または式(III)

[0008]

【化6]



【0009】(式中、R'はハロゲン、低級アルコキシ 基、または置換基を有していてもよいアリールアミノ 基、R' はアシル基またはヒドロキシ(低級)アルキル 基を意味する) で示される基を夫々意味する] で示され る化合物または医薬として許容されるその塩類である。 また、この発明の新規な医薬は、上記ピラゾロピリジン 化合物または医薬として許容されるその塩類、および医 菜として許容される担体を含有する。

[0010]

【発明の構成の説明】上記目的化合物(I)の医薬とし て許容される好適な塩類は常用の無毒性の塩類であり、 その様な例としては、例えばアルカリ金属塩(例えばナ トリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(例 えばカルシウム塩、マグネシウム塩等)、アンモニウム 塩、有機塩基塩(例えばトリメチルアミン塩、トリエチ ルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、ジシクロヘキシ ルアミン塩、N, N'-ジベンジルエチレンジアミン塩 等)、有機酸塩(例えば半酸塩、酢酸塩、トリフルオロ 30 酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、フマル酸塩、メタン スルホン酸塩、ペンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホ ン酸塩等)、無機酸塩(例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、 硫酸塩、リン酸塩、ヨウ化水素酸塩等)、アミノ酸との 塩(例えばアルギニン塩、アスパラギン酸塩、グルタミ ン酸塩等)等が含まれる。

【0011】この明細書の上記及び後記の説明におい て、この発明の範囲内に包含される種々の定義の好適な 例及び具体例を、以下詳細に説明する。「低級」とは、 特に指示がない限り、炭素原子数1~6個を意味するも 40

【0012】上記「低級アルキル基」、「アシル(低 級) アルキル基」、「アシル(低級) アルカノイル(低 級) アルキル基」、「置換基を有していてもよいアル (低級) アルキル基」、「ヒドロキシ(低級) アルキル 基」および「低級アルコキシ基」における好適な「低級 アルキル」部分としては、例えばメチル、エチル、プロ ピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第二級プチ ル、第三級ブチル等が挙げられる。

シル(低級)アルカノイル(低級)アルキル基」および 「アシル基」における好適な「アシル」部分としては、 低級アルカノイル(例えば、ホルミル、アセチル、プロ ピオニル、プチリル、イソプチリル、バレリル、イソバ レリル、ピバロイル、オキサリル、スクシニル等);カ ルポキシ;保護されたカルポキシ等が挙げられる。 【0014】このうち、上記保護されたカルボキシの好 適な例としては、例えばエステル化されたカルポキシ [例えば、低級アルコキシカルボニル (例えば、メトキ 10 シカルポニル、エトキシカルポニル、プロポキシカルボ ニル、1 – シクロプロピルエトキシカルボニル、イソプ ロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、第三級ブト キシカルボニル等)等];アミド化されたカルボキシ [例えば、カルバモイル基、N, N-ジメチルカルバモ イル、N-メチル-N-エチルカルバモイル、N, N-ジエチルカルバモイル、N, N-ジプロピルカルバモイ ル、NープチルーN-第三級プチルカルバモイル、N, N-ジペンチルカルバモイル、N-ペンチル-N-ヘキ シルカルバモイル、第三級プトキシカルポニルカルバモ イル、1-アジリジニルカルボニル、1-アゼチジニル カルボニル、1 - ピロリジニルカルボニル、ピペリジノ カルポニル、トリメトキシアニリノカルポニル、(N-エトキシカルボニルメチル)カルパモイル、(N-カル ボキシメチル) カルバモイル、(N-アミノ)カルバモ イル、イソプロピリデンヒドラジノカルボニル等] 等が

【0015】上記「アシル(低級)アルカノイル(低 級) アルキル基」における好適な「(低級) アルカノイ ル」部分としては、上述した例が挙げられる。

【0016】上記「置換基を有していてもよい複素環 基」、「置換基を有していてもよいアル(低級)アルキ ル基」および「置換基を有していてもよいアリールアミ ノ基」における好適な「置換基」部分としては、ヒドロ キシ、ハロゲン(塩素、臭素、フッ素、ヨウ素)、低級 アルコキシ(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、 1 – シクロプロピルエトキシ、イソプロポキシ、プトキ シ、第三級ブトキシ等)、上記アシル、シアノ、オキソ 等が挙げられる。

【0017】上記「置換基を有していてもよい複素環 基」および「複素環基」における好適な「複素環基」部 分としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子などのよう なヘテロ原子を少なくとも1個含有する飽和または不飽 和単環式または多環式複素環基を意味する。

【0018】その様な複素環基としては、例えばアゼチ ジニル,ピロリジニル,イミダゾリジニル,ピペリジニ ル, ピラゾリジニル, ピペラジニル, ピリダジニル, テ トラヒドロピリダジニル,テトラヒドロピリミジニル, テトラゾリルなどの窒素原子1個ないし4個を含む飽和 3員ないし8員、さらに好ましくは4員ないし6員複素 【0013】上記「アシル(低級)アルキル基」、「ア 50 単環基;例えばモルホリニルなどの酸素原子1個ないし

2個および窒素原子1個ないし3個を含む飽和3員ないし8員、さらに好ましくは5員または6員複素単環基;例えばチアゾリジニルなどの硫黄原子1個ないし2個および窒素原子1個ないし3個を含む飽和3員ないし8員、更に好ましくは5員または6員複素単環基等が挙げられる。

【0019】上記「置換基を有していてもよいアル(低級)アルキル基」における好適な「アル(低級)アルキル」部分としては、フェニル(低級)アルキル(例えばベンジル、フェネチル、フェニルプロピル等)、ナフチ 10ル(低級)アルキル(例えばナフチルメチル、ナフチルエチル、ナフチルプロピル等)等が挙げられる。

【0020】従って、上記「置換基を有していてもよい アル(低級)アルキル基」の好適な例としては、シアノ ペンジル、シアノフェネチル、シアノナフチルメチル、 カルバモイルペンジル、カルバモイルフェネチル、カル バモイルナフチルメチル、フェニルプロピル等が挙げら れる。

【0021】上記「保護されたアミノ基」の好適な例としては、アシルアミノ基または好ましい置換基を有して 20いてもよいアル(低級)アルキル基(例えば前述したペンジル基、トリチル基など)などの通常用いられている保護基によって置換されるアミノ基などが挙げられる。尚、上記「アシルアミノ基」中の好適な「アシル」部分は、前述した通りである。上記「ハロゲン」としては、前述したハロゲンを参照すれば良い。

【0022】上記「低級アルコキシ基」としては、前記の低級アルキル基が水酸基に置換した炭素数1~6のアルコキシ基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、プトキシ基、sec 30ープトキシ基、tertープトキシ基などが挙げられる。

【0023】上記「置換基を有していてもよいアリールアミノ基」における好適な「アリール」部分としては、フェニル、トリル、キシリル、ナフチル等が挙げられる。好ましい化合物(I)としては、下記(a)~(f)の化合物が挙げられる。

【0024】 (a) R¹ はフェニル基、R¹ は式 (IV)

【0025】 【化7】

(IT)

【0026】 (式中、R' はカルボキシ基、保護された シ若しくはヒドロキシで置換されたフェニル(低級)アカルボキシ基、シアノ基、テトラゾリル基、ヒドロキシ ルキル基、R':カルボキシ基、エステル化されたカル(低級)アルキル基、アミノ基、または保護されたカル 50 ボキシ基、アミド化されたカルボキシ基、またはヒドロ

ボキシで置換されたアミノ基を意味する)で示される 基、である化合物であり、より好ましくは R' はフェニ ル基、R' は上記式 (IV) 中、R':カルボキシ基、エス テル化されたカルボキシ基、アミド化されたカルボキシ 基、シアノ基、テトラゾリル基、ヒドロキシ(低級)ア ルキル基、アミノ基、またはエステル化されたカルボキ シで置換されたアミノ基、で示される基、である化合 物。

【0027】(b) R' はフェニル基、R' は式(Y) 【0028】 【化8】

(V)

【0029】(式中、R'はカルボキシ基または保護されたカルボキシ基、R'は低級アルキル基を意味する)で示される基、である化合物であり、より好ましくはR'はフェニル基、R'は上記式(Y)中、R':カルボキシ基またはアミド化されたカルボキシ基、R':低級アルキル基)で示される基、である化合物。

[0030] (c) R' はフェニル基、R' は式 (VI) [0031]

【化9】

【0032】(式中、R'は低級アルキル基、低級アルカノイル(低級)アルキル基、保護されたカルボキシ (低級)アルカノイル(低級)アルキル基、オキソで置換されていてもよいテトラヒドロピリダジニル基、または低級アルコキシ若しくはヒドロキシで置換されていて もよいフェニル(低級)アルキル基、R'はカルボキシ基、保護されたカルボキシ基またはヒドロキシ(低級)アルキル基を意味する)で示される基、である化合物であり、より好ましくはR'はフェニル基、R'は上記式(YI)中、R':低級アルキル基、低級アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルキル基、エステル化されたカルボキシ(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルカノイル(低級)アルキル基、エステル化されたカルボキシ基、またはヒドロキシで置換されたフェニル(低級)アルキル基、R':カルボキシ基、エステル化されたカルボキシ基、アミド化されたカルボキシ基、またはヒドロ

ጸ

キシ (低級) アルキル基、で示される基、である化合物。

[0033] (d) R' はフェニル基、R' は式 (VII)

[0034]

【化10】

(TII)

【0035】(式中、R'はハロゲン、低級アルコキシ基、または低級アルコキシで置換されていてもよいフェニルアミノ基、R'はカルボキシ基、保護されたカルボキシ基、またはヒドロキシ(低級)アルキル基を意味する)で示される基、である化合物であり、より好ましくはR'はフェニル基、R'は上記式(VII)中、R':ハロゲン、低級アルコキシ基、または低級アルコキシで置20換されたフェニルアミノ基、R':カルボキシ基、エステル化されたカルボキシ基、またはヒドロキシ(低級)アルキル基で示される基、である化合物。

【0036】(e) R' はフェニル基、R' は式(VII I)

[0037]

(化11)

(VIII)

【0038】(式中、R⁶ は低級アルキル基を意味する)で示される基、である化合物。

[0039] (f) R' はフェニル基、R' は式 (IX) [0040] 【化12】

(IX)

【0041】 (式中、R³ はアシル(低級)アルキル基、R⁴ は低級アルキル基を意味する)で示される基、である化合物。

【0042】次に、この発明の目的化合物(I)の製造法について説明する。上記目的化合物(I)の出発原料は、例えば後記する製造例1により製造することができる。本発明化合物のうち代表的な化合物についての代表的な製造方法は以下の通りである。

製造法1

[0043]

【化13】

$$+ X - R^3$$

(X)

またはその塩類

(XII

またはその塩類、

【0044】(式中、R',R',R',R'は前に定義した通りであり、Xは上述したハロゲンである)。 【0045】この反応は、脱ハロゲン化水素剤、もしく

は水素化ナトリウム等の活性化剤の存在下に、化合物 (X) またはその塩類を化合物 (XI) と反応させるもの

である。詳細には、後述する実施例 1 5 を参照すればよい。

製造法2 a

[0046]

【化14】

(XIII)

またはその塩類

(XIV)

. またはその塩類

 $[0\ 0\ 4\ 7]$ (式中、 R^1 , R^3 , R^4 は前に定義した 50 通りであり、 R^4 は保護されたカルボキシをそれぞれ表

す)。

【0048】化合物 (XIV) またはその塩類は、化合物 (XIII) またはその塩類を、そのカルボキシ保護基の脱離反応に付すことにより得られる。詳細には、後述する 実施例6および16を参照すればよい。化合物 (XIII) 及び (XIV) の好適な塩類としては化合物 (I) の塩類と同じものが挙げられる。

【0049】この反応は通常、通常加水分解、還元等の 様な常法によって行われる。

(i) 加水分解:加水分解は、酸または塩基の存在下に 10 行うのが好ましい。好適な塩基としては、上述した塩基 (例えば水酸化ナトリウム等) が挙げられる。

【0050】好適な酸としては、有機酸(例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸、ペンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸等)及び無機酸(例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸等)等が挙げられる。

【0051】トリハロ酢酸(例えばトリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸等)等の様なルイス酸を用いた酸性加水分解は、通常例えば陽イオン捕捉剤(例えばフェノール、アニソール等)の添加によって促進される。

【0052】この反応は通常、水、塩化メチレン、アルコール(例えばメタノール、エタノール等)、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アセトン等の様な反応に悪影響を及ぼさない常用の溶媒中、またはそれらの混合物中で行なわれる。液状の塩基または酸も溶媒として使用することができる。反応温度は特に限定されず、通常冷却下ないし加熱下に行なわれる。

【0053】(ii)還元:還元方法は、化学還元及び接触

還元等の常法に従って行なわれる。上記化学還元に用いられる好適な還元剤は、金属(例えば亜鉛、亜鉛アマルガム等)またはクロム化合物塩(例えば塩化第一クロム、酢酸第一クロム等)と、有機酸(例えば半酸、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルホン酸)または無機酸(例えば塩酸、臭化水素酸等)とを組合せたものである。

【0054】また、上記接触還元に用いられる好適な触媒としては、パラジウム系触媒(例えばパラジウム海綿、パラジウム黒、酸化パラジウム、パラジウムー炭、コロイドパラジウム、パラジウムー硫酸パリウム、パラジウムー炭酸パリウム、水酸化パラジウムー炭等)、ニッケル系触媒(例えば還元ニッケル、酸化ニッケル、ラネーニッケル等)、白金系触媒(白金板、白金海綿、白金黒、コロイド白金、酸化白金、白金線等)等の様な常用の触媒が挙げられる。この還元は、中性付近で反応を行うのが好ましい。

【0055】この反応は、通常水、アルコール(例えばメタノール、エタノール、プロパノール等)、ジオキサン、テトラヒドロフラン、酢酸、緩衝溶液(例えばリン酸塩緩衝液、酢酸塩緩衝液等)等の様な反応に悪影響を及ぼさない常用の溶媒中、またはそれらの混合物中で行なわれる。反応温度は特に限定されないが、通常冷却下ないし加熱下に行なわれる。脱離反応は、脱離すべきカルボキシ保護基の種類によって選択することができる。製造法2b

[0056]

【化15】

(XY)

またはその塩類

(IVK)

またはその塩類

【0059】化合物 (XV) 及び (XVI) の好適な塩類としては化合物 (I) の塩類と同じものが挙げられる。この方法は、実質的に上述した製造法2aと同じである。製造法3

[0060]

【化16】

【0057】(式中、R', R'は前に定義した通りであり、R'.は保護されたカルボキシをそれぞれ表す)。 【0058】化合物(XVI)またはその塩類は、化合物(XV)またはその塩類を、そのカルボキシ保護基の脱離反応に付すことにより得られる。詳細には、後述する実施例27を参照すればよい。

$$R^3-N$$
 R^5
 R^5
 R^8-N
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_5

(IIVX)

またはその塩類

(XIX)

またはその塩類

【0.061】 (式中、 R^1 , R^3 , R^4 は前に定義した通りであり、 R^3 は低級アルキル基をそれぞれ意味する)。

[0062] 化合物 (XIX) またはその塩類は、化合物 (XVII) またはその塩類を化合物 (XVIII) と反応させることによって製造することができる。詳細には、後述する実施例1、実施例9を参照すればよい。その他の化合物の製造方法については、後記する実施例を参照し実施すれば良い。

【0063】これらの方法によって製造される上記目的 化合物(I)および医薬として許容されるその塩類は、 水に対する溶解性に優れており、医薬製剤の製造に便利 である。

【0064】上記目的化合物(I)が優れたアデノシン 拮抗作用を有することは、実験によって確認している。 前述した様に、この化合物は多くの薬理作用を有し、従 って種々の治療剤として有用であるが、そのなかでも特 40 に、心不全治療剤、降圧剤、腎不全治療剤、利尿剤とし て有用である。

【0065】治療に当たっては、この発明の目的化合物(1)及び医薬として許容されるその塩類は、経口投与、非経口投与および外用投与に適した有機固体状もしくは無機固体状、または液状賦形剤の様な医薬として許容される担体と混合して、上記化合物を有効成分として含有する常用の医薬製剤の形で使用される。

【0066】上記医薬製剤は、錠剤、顆粒、粉末、カプセルの様な固体状であっても、あるいは溶液、懸濁液、

シロップ、エマルジョン、レモネード等の様な液状であってもよい。

【0067】必要に応じて上記製剤中に、助剤、安定剤、湿潤剤およびその他の通常使用される添加剤(例えば乳糖、クエン酸、酒石酸、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、白土、ショ糖、トウモロコシデンプン、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、落花生油、オリーブ油、カカオ脂、エチレングリコール等)等が含まれていてもよい。

【0068】この発明の化合物(I)の投与量は、患者の年齢や体重、患者の症状、疾患の種類、剤型の種類、投与方法、用いられる化合物(I)の種類等を考慮して適宜決定されるものであるが、通常1回当たりの投与量で1mg,5mg,10mg,20mgを使用すればよく、1日当たりの投与量で、1mgと約1000mgの間の量またはそれ以上の量を投与することもできる。以下、この発明を実施例に従ってさらに詳細に説明する。

【0069】 【実施例】

製造例1

2-7ェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (2.0g) および硫酸 (0.028mL) をプロピオン酸無水物 (9.5mL) に溶解した後、160でで4時間攪拌しながら加熱した。この混合液を氷水中に注いだ後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。分離した有機層を減圧留去し、残渣をシリカゲル (80mL) 充填のカラムクロマトグラフィー(溶出

液:クロロホルム) にかけて精製した。所望の画分を集め、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで再結晶することにより3-プロピオニルー2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン(0.73g) を得た。

mp:84-86 ℃

IR (ヌジョール):1635,1620 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆, δ) : 0.91(3H, t, J=7.3Hz), 2.44(2H, q, J=7.3Hz), 7.21(1H, dt, J=1.0, 6.9Hz), 7.51-7.68(6H,

m), 8.29(1H, d, J=8.9Hz), 8.87(1H, d, J=6.9Hz)

元素分析: C,, H,, N, 0 として

計算値(%): C 76.78, H 5.64, N 11.19

実測値(%):C 77.13, H 5.62, N 11.24

(+) -ACPI/MS: 251 (M'+1)

【0070】実施例1

3-プロピオニルー2-フェニルピラゾロ [1,5-a] ピリジン(0.50g) およびケトマロン酸ジエチル(0.36mL)を100℃で65時間、攪拌しながら加熱した後、ヒドラジン一水和物(0.68mL)を加え、更に125℃で8時間攪拌下で加熱した。この混 20合液を減圧留去して得られた残渣をクロロホルムと水の間で分配した。分離した有機層を減圧留去し、残渣をシリカゲル(20mL)充填のカラムクロマトグラフィー(溶出液:クロロホルムとメタノールの混液)にかけて精製した。所望の画分を集めた後、アセトンを加えて減圧留去し、残渣をエタノールで再結晶させることにより3-[4-(2-イソプロピリデンヒドラジノ)カルボニルー5-メチルー3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン(0.42g)を得た。 30

mp:220-223 ℃

IR (ヌジョール): 3200,3100,1660,1630,1520 cm⁻¹ NMR (DMSO-d,, る):回転異性体の1:1混合物1.59(3H,s),1.78(3H,s),1.83(3H,s),1.85(3H,s),1.88(3H,s),1.97(3H,s),7.03(2H,t,J=6.8Hz),7.30-7.65(14H,m),8.81(2H,d,J=7.0Hz),10.83(1H,s),10.91(1H,s),13.26(1H,s),13.50(1H,s)

元素分析: C, , H, , N, O, O. 7H, O として

計算値 (%) : C 63.97, H 5.22, N 20.35

実測値(%): C 64.28, H 5.40, N 19.99

(+) -ACPI/MS: 401 (M'+1)

【0071】 <u>実施例2</u>

後記する実施例 6 と同様にして 3 ー (4 ーカルボキシー 5 ーメチルー 3 ーオキソー 2 , 3 ージヒドロピリダジン ー 6 ーイル) ー 2 ーフェニルピラゾロ [1 , 5 ー a] ピリジンを得た。

mp:259-262 ℃ (エタノール)

IR (ヌジョール):1700,1625,1510 cm⁻¹

NMR (DMSO-d_e, δ): 1.76(3H, s), 7.04(1H, t, J=6.9H z), 7.30-7.57(7H, m), 8.82(1H, d, J=6.9Hz) 5

元素分析: C,, H,, N, O, ·1/5H, O として

計算値(%): C 65.21, H 4.14, N 16.01

実測値(%):C 65.25, H 3.89, N 16.21

(+) -ACPI/MS: 347 (M'+1)

[0072] 実施例3

実施例 1 と同様にして 3-(5-)メチル-3-オキソ-(5-)メチル-3-オキソ-(5-)メージヒドロピリダジン-(5-)イル) -(2-)フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジンを得た。

18

mp:270 ℃以上(エタノール)

10 IR (ヌジョール): 1660,1630,1590,1530 cm⁻¹
NMR (DMSO-d₄, る): 1.72(3H, s),6.84(1H, s),7.02(1
H, t, J=6.9Hz),7.28-7.57(7H, m),8.80(1H, d, J=6.9Hz),1
0.13(1H, s)

元素分析: C₁, H₁, N, 0·1/4H, 0として

計算値(%): C 70.46, H 4.76, N 18.26

実測値(%): C 70.83, H 4.53, N 18.42

(+) -ACPI/MS:303(M'+1)

【0073】実施例4

後記する実施例 15 と同様にして $3-\{5-メチル-3-オキソ-2-(2-オキソプロピル)-2, 3-ジヒドロピリダジン-6-イル<math>\}-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]$ ピリジンを得た。

mp:179-180 ℃ (エタノール)

IR (ヌジョール):1730,1650,1585,1520 cm⁻¹

NMR (DMSO-d,,δ): 1.70(3H,s),2.21(3H,s),5.07(2 H,s),6.95(1H,s),7.03(1H,t,J=6.8Hz),7.34-7.64(7H,m),8.81(1H,d,J=6.8Hz)

元素分析: C₂₁ H₁ N₄ O₂ として

計算値(%):C 70.38, H 5.06, N 15.63

30 実測値(%): C 69.94、H 5.10, N 15.49

(+) -ACPI/MS:359 (M'+1)

【0074】実施例5

3-アセチル-2-フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (0.50g) およびケトマロン酸ジエチル

(0.44mL)を100℃で2日間加熱した後、ヒドラジン一水和物(0.76mL)を加えて、更に130℃で1時間加熱した。この混液に、室温でエタノールを加え、得られた残渣を濾過してエタノールで洗浄した後、乾燥することにより3-(4-ヒドラジノカルボニ

40 ルー3ーオキソー2, 3ージヒドロピリダジンー6ーイ

ル) -2-フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (0. 55g) を得た。この固形物をクロロホルムーエタノールで再結晶すると黄色結晶(90mg)が得られ

タノールで再結晶すると黄色結晶 (90mg) が得られた。

mp:270 ℃以上

IR (ヌジョール) : 3260,1680,1640,1620,1580,1520 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₃, δ): 3.35(2H, broad s), 4.80(1H, bro ad s), 7.09(1H, dt, J=1.3, 6.9Hz), 7.40-7.49(4H, m), 7.59
-7.65(2H, m), 7.79(1H, s), 7.91(1H, d, J=8.9Hz), 8.84(1H,

元素分析: Cia Hia Na Oa・O. 12M-CHCla として 計算値 (%) : C 60.34, H 3.95, N 23.30

実測値 (%) : C 60.33, H 3.75, N 22.96

(+) -ACPI/MS: 347 (M'+1)

【0075】実施例6

d, J=6.9Hz), 10.46(1H, s)

3-(4-ヒドラジノカルボニル-3-オキソ-2, 3 -ジヒドロピリダジン-6-イル) -2-フェニルピラ ゾロ[1, 5-a] ピリジン(3.0g)の12N塩酸 (150mL) 懸濁液を18時間加熱還流した後、氷水 10 浴中で冷却した。得られた黄色固形物を濾過して集める ことにより3-(4-カルボキシ-3-オキソ-2, 3 **−ジヒドロピリダジン−6−イル)−2−フェニルピラ** ゾロ[1,5-a] ピリジン(2.65g)を得た。こ の固形物(150mg)をクロロホルムーエタノールで 再結晶すると黄色結晶(125mg)が得られた。

19

mp:270 ℃以上。

IR (ヌジョール):1750,1645,1570,1510 cm⁻¹ NMR (DMSO- d_6 , δ): 7.11(1H, dt, J=1.3, 6.8Hz), 7.44 -7.52(4H, m), 7.55-7.66(2H, m), 7.70(1H, s), 7.92(1H, d, J 20 =8.9Hz), 8.85 (1H, d, J=6.8Hz), 14.19 (1H, s)

元素分析: C,, H,, N, O, として

計算值 (%) : C 65.06, H 3.64, N 16.86

実測値 (%): C 64.64, H 3.50, N 16.71

(+) -ACPI/MS: 333 (M' + 1)

【0076】実施例7

3-(4-ヒドラジノカルボニル-3-オキソ-2, 3 ージヒドロピリダジンー6ーイル) -2-フェニルピラ ゾロ[1,5-a] ピリジン(0.1g)の乾燥N,N -ジメチルホルムアミド (8mL) 懸濁液を加熱下で溶 30 解した後、オキサリルジ第三級プチル (70mg) を室 温で加え、更に同温度で1日攪拌した。この反応混液を 水中に注ぎ、生成した反応固形物を濾過して集めた後、 エタノールで再結晶すると3-[4-(3-第三級プト キシカルボニル) カルパソイルー3-オキソー2,3-ジヒドロビリダジンー6ーイル] -2-フェニルピラゾ ロ[1,5-a] ピリジン(80mg)が得られた。 mp:231-232 ℃ (エタノール)

IR (ヌジョール) : 3380, 1740, 1695, 1640, 1580, 1515 cm-1

NMR (DMSO- d_6 , δ) : 1.40(9H, s), 7.10(1H, dt, J=1.3, 6.9Hz), 7.42-7.50(4H, m), 7.60-7.69(2H, m), 7.84(1H, s), 7. 92 (1H, d, J=8.9Hz), 8. 84 (1H, d, J=6.9Hz), 9. 26 (1H, s), 1 0.76(1H, s), 14.07(1H, s)

元素分析: C₂, H₂, N₄O₄・1/2H₄O として

計算値 (%): C 60.65, H 5.09, N 18.45

実測値 (%) : C 60.84, H 4.80, N 18.54

(+) -ACPI/MS: 447 (M' + 1)

【0077】実施例8

後記する実施例9と同様にして3-{4-(3, 4, 5 50 d, J=8.9Hz), 8.84(1H, d, J=6.9Hz), 9.84(1H, t, J=5.6Hz), 1

-トリメトキシアニリノカルポニル) -3-オキソー 2, 3-ジヒドロピリダジン-6-イル}-2-フェニ ルピラゾロ[1,5-a] ピリジン(3.0g)を得

mp:270 ℃以上(エタノール-塩化メチレン) IR (ヌジョール) :1690,1585,1550,1530,1510 cm ' NMR (DMSO-d₆, δ): 3.63(3H, s), 3.77(6H, s), 7.03(2 H, s), 7. 11 (1H, t, J=6. 9Hz), 7. 43-7. 50(4H, m), 7. 63-7. 68 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 93 (1H, s), 8. 85 (1H, d, J=8.8Hz)8.8Hz), 11.80(1H, s), 14.14(1H, s)

元素分析: C., H., N.O. として

計算値(%): C 65.18, H 4.66, N 14.08

実測値(%):C 64.89, H 4.56, N 13.90

(+) -ACPI/MS: 498 (M'+1)

【0078】実施例9

3-(4-カルボキシ-3-オキソ-2, 3-ジヒドロ **ピリダジンー6ーイル)-2-フェニルピラゾロ〔1**, 5-a] ピリジン(100mg)、グリシンエチルエス テルの塩酸塩 (46mg)、1-ヒドロキシベンゾトリ アゾール (45mg) および1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドの塩酸塩(6) 4mg)を乾燥ジメチルホルムアミド(2mL)中に溶 解し、この溶液にトリエチルアミン (0.05mL)を 室温で加えた後、同温度で18時間攪拌した。次に、こ の混合液を水中に注ぎ、得られた固形物を濾過して集め た後、酢酸エチルー塩化メチレンで再結晶すると3-{4-(N-エトキシカルポニルメチル)カルバモイル -3-オキソ-2,3-ジヒドロピリダジン-6-イ ル} -2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン (81mg)を得た。

mp:265-266 ℃

IR (ヌジョール): 1740, 1675, 1630, 1580, 1520 cm⁻¹ NMR (DMSO- d_{ϵ} , δ) : 1.17(3H, t, J=7.0Hz), 4.11(4H, m), 7.09(1H, dt, J=1.3, 6.9Hz), 7.42-7.70(6H, m), 7.83(1 H, s), 7. 91 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 84 (1H, d, J=6. 9Hz), 9. 87 (1 H, t, J=5.7Hz), 13.99(1H, s)

元素分析: C,, H,, N, O, として

計算値(%):C 63.30, H 4.59, N 16.78

実測値(%):C 63.11, H 4.30, N 16.49

(+) -ACPI/MS : 418 (M' + 1)

【0079】実施例10

後記する実施例16と同様にして3-【4-(N-カル ボキシメチル) カルパモイルー3-オキソー2, 3-ジ ヒドロピリダジンー6ーイル}ー2ーフェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジンを得た。

mp:270 ℃以上(エタノール-塩化メチレン)

IR (ヌジョール): 1715, 1670, 1625, 1575, 1510 cm⁻¹ NMR (DMSO- d_6 , δ): 4.03(2H, d, J=5.6Hz), 7.09(1H, d t, J=1.3, 6.9Hz), 7.42-7.70(6H, m), 7.85(1H, s), 7.91(1H,

3.97(1H, s)

元素分析: C1. H1. N, O4. O. 4H, O として

計算値 (%) : C 60.57, H 4.02, N 17.66

実測値 (%) : C 60.82, H 3.68, N 17.34

(+) -ACPI/MS: 390 (M' + 1)

【0080】実施例11

実施例9と同様にして3-(4-カルバモイル-3-オ キソー2, 3-ジヒドロピリダジンー6-イル)-2-フェニルピラソロ [1, 5-a] ピリジンを得た。

mp:270 ℃以上(ジメチルホルムアミドー水)

IR (ヌジョール): 3310,3150,3050,1680,1645,1575, 1510 cm-1

NMR (DMSO-d₆, δ) : 7.09(1H, t, J=6.9Hz), 7.41-7.48 (4H, m), 7.59-7.63(2H, m), 7.82(1H, s), 7.88(1H, d, J=8.9H z), 7. 95 (1H, s), 8. 84 (1H, d, J = 6.9Hz), 8. 86 (1H, s), 13. 87 (1H, s)

元素分析: C., H., N. O. として

計算値 (%) :C 65.25, H 3.95, N 21.14

実測値 (%): C 64.79, H 3.87, N 20.77

(+) -ACPI/MS: 332 (M' + 1)

[0081] 実施例12

窒素雰囲気下、0℃で、3-(4-カルパモイル-3-オキソー2, 3ージヒドロピリダジンー6ーイル) -2 -フェニルピラソロ [1, 5-a] ピリジン(0.5 g) およびピリジン(0.16mL)の乾燥ジオキサン (3mL) 溶液に塩化チオニルを加えた後、室温で4時 間攪拌した。この混液を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出 した後、分離した有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を減圧留去して得られた残渣をクロロホルムー エタノールで再結晶することにより3- (4-シアノー 30 3-オキソー2, 3-ジヒドロピリダジンー6-イル) -2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジン(0. 11g) を得た。

mp:270 ℃以上

IR (ヌジョール) :1660,1590,1505 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆, δ): 7.09(1H, t, J=6.9Hz), 7.41-7.69 (6H, m), 7.82-7.91 (2H, m), 8.84 (1H, d, J=6.9Hz), 13.96 (1 H, s)

元素分析:CiaHiiNiO·HiO として

計算値 (%) : C 65.25, H 3.95, N 21.14

実測値 (%) : C 64.90, H 3.75, N 20.84

(+) -ACPI/MS: 314 (M' + 1)

【0082】 実施例 13

3-(4-シアノ-3-オキソ-2, 3-ジヒドロピリ ダジンー6ーイル) -2-フェニルピラゾロ[1,5a] ピリジン (0.36g)、アジ化ナトリウム (82 mg) およびトリエチルアミン塩酸塩(0.18g) を N-メチル-2-ピロリドン(3.6mL)中に加えた 後、攪拌しながら5時間加熱した。この混液を水中に注 ぎ、飽和炭酸水素ナトリウム溶液で処理した後、その濾 50 ゲル (30mL) 充填のカラムクロマトグラフィー (溶

液に1N塩酸を加えて酸性にした。生成した固形物を濾 過して集めた後、ジメチルホルムアミドー水で再結晶す ることにより3-{4-(1H-テトラソール-5-イ ル)-3-オキソ-2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル] -2-フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (130mg) を得た。

22

mp:270 ℃以上

IR (ヌジョール):1655,1600,1530 cm⁻¹

NMR (DMSO- d_6 , δ) : 7.11(1H, t, J=6.9Hz), 7.43-7.49 (4H, m), 7.65-7.69 (2H, m), 7.94 (1H, d, J=10.9Hz), 7.98 (1

H, s), 8.86 (1H, d, J=6.9Hz), 13.92 (1H, s)

元素分析: C., H., N. O·O. 15M-DMF として 計算値 (%) :C 60.33, H 3.58, N 31.08

実測値 (%) : C 60.81, H 3.40, N 30.71

(+) -ACPI/MS: 357 (M' + 1)

[0083] 実施例14

触媒量の硫酸に3-(4-カルボキシ-3-オキソー 2.3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニ ルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (63mg) を加 20 え、得られた懸濁液を2時間加熱還流した。溶媒を減圧 留去して得られた残渣をクロロホルムと飽和炭酸水素ナ トリウム溶液の間で分配し、分離したクロロホルム層を 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、 得られた残渣を酢酸エチルー(n-ヘキサン)で再結晶 することにより3-(4-エトキシカルボニルー3-オ キソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (48mg) を得た。

mp:233-234 ℃

IR (ヌジョール) :1715,1700,1670,1630,1590,1520

NMR (DMSO- d_6 , δ) : 1.15(3H, t, J=7.1Hz), 4.15(2H, q, J=7. 1Hz), 7. 09 (1H, dt, J=1.4, 6.9Hz), 7. 41-7. 50(5H, m), 7.59-7.64(2H, m), 7.91(1H, d, J=8.8Hz), 8.83(1H, d, J= 6.9Hz), 13.56(1H, s)

元素分析: C₁。H₁, N₁O₂として

計算値(%):C 66.66, H 4.47, N 15.55

実測値 (%) : C 66.33, H 4.03, N 15.40

(+) -ACPI/MS: 361 (M' + 1)

[0084] 実施例15

3-(4-エトキシカルボニル-3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾ ロ[1,5-a] ピリジン(0.36g) および18-クラウン-6-エーテル(26mg)を乾燥テトラヒド ロフラン (8mL) 中に加え、その懸濁液にカリウム t ープトキシド(0.12g)を室温で加えた。次に、同 温度でこの混液にプロモアセトン(0.092mL)を 加えた後、更に16時間攪拌した。この混液を水中に注 いで得られた固形物を濾去した後、この固形物をシリカ 出液:塩化メチレンーメタノール=100:1)にかけ て精製した。所望の画分を集めて溶媒を減圧留去した 後、得られた残渣を酢酸エチルー(n-ヘキサン)で再 結晶することにより3-{4-エトキシカルポニル-3 -オキソー2-(2-オキソプロピル)-2,3-ジヒ ドロピリダジンー6ーイル - 2 - フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン(0, 28g)を得た。

23

mp:143-144 ℃

IR (ヌジョール): 1740, 1715, 1650, 1595, 1510 cm⁻¹ NMR (DMSO-d₄, δ) : 1.14(3H, t, J=7.1Hz), 2.27(3H, s), 4.14(2H, q, J=7.1Hz), 5.18(2H, s), 7.10(1H, dt, J=6.9H z), 7.41-7.66(7H, m), 7.96(1H, d, J=8.9Hz), 8.84(1H, d, J= 6.9Hz)

元素分析: C1, H2, N4, O4・1/3H2, O として 計算値 (%) : C 65.49, H 4.92, N 13.28 実測値(%): C 65.18, H 4.45, N 13.21

(+) -ACPI/MS: 417 (M' + 1)

【0085】実施例16

3-{4-エトキシカルポニル-3-オキソ-2-(2 -オキソプロピル)-2,3-ジヒドロピリダジン-620 -イル} -2-フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジ → ン (0.22g) のメタノール (12mL) 溶液に1N 水酸化ナトリウム (1. 1mL) を加え、室温で3時間 **攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を水に溶解** した後、1N塩酸で酸性にした。生成した固形物を濾過 して集めた後、クロロホルムーエタノールで再結晶する ことにより3-[4-カルボキシ-3-オキソー2-(2-オキソプロピル)-2, 3-ジヒドロピリダジン -6-イル] -2-フェニルピラゾロ[1, 5-a] ピ リジン(0.20g)を得た。

mp:265-267 ℃

IR (ヌジョール): 1740, 1725, 1630, 1570 cm⁻¹ NMR (DMSO-d₆, δ) : 2.29(3H, s), 5.25(2H, s), 7.11(1 H, t, J=7.8Hz), 7.42-7.61(7H, m), 7.94(1H, d, J=9.0Hz), 8. 85 (1H, d, J=6.9Hz)

元素分析: C1, H1, N, O4 · O. O4M-CHCl, として 計算値 (%) : C 64.24, H 4.11, N 14.24 実測値 (%) :C 64.33, H 3.88, N 14.19 (+) -ACPI/MS: 389 (M' + 1)

【0086】 実施例17

実施例15と同様にして3-{4-エトキシカルボニル -2-(3,3-ジメチル-2-オキソプチル)-3-オキソー2, 3-ジヒドロピリダジン-6-イル}-2 -フェニルピラソロ [1, 5-a] ピリジンを得た。 mp:175-176 ℃ (酢酸エチル-n-ヘキサン) IR (ヌジョール): 1720, 1640, 1600, 1525 cm ' NMR (DMSO- d_s ; δ) : 1.14(3H, t, J=7.2Hz), 1.23(9H, s), 4, 15(2H, q, J=7, 2Hz), 5, 33(2H, s), 7, 10(1H, t, J=6, 9H z), 7.41-7.64 (7H, m), 7.94 (1H, d, J=8.9Hz), 8.84 (1H, d, J= 6.9Hz)

元素分析: C., H., N. O. · 1/3H, O として

計算値(%):C 67.31, H 5.78, N 12.28

実測値(%): C 67.34, H 5.59, N 12.02

(+) -ACPI/MS: 459 (M'+1)

【0087】実施例18

実施例16と同様にして3-【4-カルボキシー2-(3, 3-ジメチル-2-オキソプチル) -3-オキソ - 2, 3 - ジヒドロピリダジン-6 - イル} - 2 - フェ ニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジンを得た。

10 mp:178-179 ℃ (エタノール)

IR (ヌジョール):1740,1710,1630,1560,1520,1500 cm-1

NMR (DMSO- $d_{\rm f}$, δ) : 1.24(9H, s), 5.41(2H, s), 7.10(1 H, dt, J=1.3, 6.9Hz), 7.42-7.52(4H, m), 7.60-7.65(3H, m), 7.93(1H, d, J=8.9Hz), 8.84(1H, d, J=6.9Hz), 13.5(1H, broa ds)

元素分析: C., H., N.O, ·1/3H.O として

計算值 (%): C 66.14, H 5.23, N 12.85

実測値 (%): C 66.04, H 4.73, N 12.79

(+) -ACPI/MS: 431 (M' + 1)

【0088】実施例19

実施例15と同様にして3-(4-エトキシカルボニル - 2 - メチル - 3 - オキソ - 2 , 3 - ジヒドロピリダジ ピリジンを得た。

mp:175-177 ℃ (酢酸エチル-n-ヘキサン) IR (ヌジョール) :1720,1655,1595,1520 cm⁻¹ NMR (DMSO-d₄, δ) : 1.13(3H, t, J=7.1Hz), 3.80(3H, s), 4. 14 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 10 (1H, t, J=6. 9Hz), 7. 40-7. 51 (5H, m), 7. 60-7. 64 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=8.9Hz), 8. 84 (1H, d, J=8.9Hz)d. J=6.9Hz

元素分析: Ca, H, N, O, として

計算値 (%) : C 67.37, H 4.85, N 14.96

実測値 (%) : C 67.33, H 4.79, N 14.91

(+) -ACPI/MS: 375 (M'+1)

[0089] 実施例20

実施例16と同様にして3-(4-カルポキシ-2-メ チルー3ーオキソー2,3ージヒドロピリダジンー6-イル) -2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン 40 を得た。

mp:223-224.5 ℃ (エタノールークロロホルム) IR (ヌジョール):1730,1630,1550,1520 cm. NMR (DMSO- d_6 , δ) : 3.90(3H, s), 7.12(1H, dt, J=1.4, 6.9Hz), 7.44-7.52(4H, m), 7.61-7.67(3H, m), 8.06(1H, d, J =8.9Hz), 8.85(1H, d, J=6.9Hz), 14.0(1H, broad s) 元素分析: C,, H,, N, O, として

計算値 (%) : C 65.89, H 4.07, N 16.18

実測値 (%) : C 65.79, H 3.92, N 16.08 (+) -ACPI/MS: 347 (M' + 1)

【0090】実施例21

実施例15と同様にして $3-\{4-x$ トキシカルボニル-2-(4-xトキシカルボニル-2-xキソブチル)-3-xキソ-2, 3-yヒドロピリダジン-6-xル $\}-2-y$ エニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp: 128-129 ℃ (酢酸エチル-n-ヘキサン)
IR (ヌジョール): 1730,1705,1650,1595,1515 cm¹
NMR (DMSO-d₄, δ): 1.14(3H, t, J=7.1Hz), 2.59(2H, t, J=6.4Hz), 2.92(2H, t, J=6.4Hz), 3.61(3H, s), 4.14(2H, q, J=7.1Hz), 5.23(2H, s), 7.10(1H, dt, J=1.4, 6.9Hz), 7.40 10
-7.52(5H, m), 7.60-7.65(2H, m), 7.95(1H, d, J=8.9Hz), 8.8
4(1H, d, J=6.9Hz)

元素分析: C, , H, , N, O, として

計算値 (%) : C 63.93, H 4.95, N 11.47

実測値 (%) : C 63.65, H 4.77, N 11.26

(+) -ACPI/MS: 489 (M'+1)

[0091] 実施例22

3-{4-エトキシカルポニル-2-(4-メトキシカ ルポニルー2ーオキソプチル)-3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジンー6-イルトー2-フェニルピラゾ 20 ロ[1,5-a] ピリジン(100mg) およびヒドラ ジン一水和物(62mg)のエタノール(2mL)溶液 を攪拌しながら7.5時間還流した。得られた固形物を 遮去した後、シリカゲル(30mL) 充填のカラムクロ マトグラフィー (溶出液:クロロホルム-メタノール= 100:1) にかけて精製した。所望の画分を集めた 後、アセトンを加えて溶媒を減圧留去した。得られた残 査をクロロホルム-メタノールで再結晶することにより 3-[2-{4, 5-ジヒドロ-3(2H)-ピリダジ ノンー6ーイル}ー4ー(2ーイソプロピリデンヒドラ 30 ジノ) カルポニルー3ーオキソー2, 3ージヒドロピリ ダジンー6ーイル] -2-フェニルピラゾロ[1,5a] ピリジン (57mg) を得た。

mp:157-159 ℃

IR (ヌジョール) : 3425, 3220, 1680, 1630, 1575, 1520 cm⁻¹

NMR (DMSO- d_s , δ): 1.94(3H, s), 2.00(3H, s), 2.33(2 H, t, J=7.9Hz), 7.57(2H, t, J=7.9Hz), 5.15(2H, s), 7.11(1 H, t, J=6.9Hz), 7.42-7.51(4H, m), 7.61-7.67(2H, m), 7.94 (1H, s), 8.97(1H, d, J=10Hz), 8.86(1H, d, J=6.9Hz), 10.71 (1H, s), 12.18(1H, s)

元素分析: C, , H, , N, O, · 2H, O として

計算値 (%) : C 58.64, H 5.29, N 21.13

実測値 (%) : C 58.70, H 5.03, N 21.04

(+) -ACPI/MS: 497 (M' +1)

【0092】実施例23

実施例 1 5 と同様にして 3 - {4-エトキシカルボニル -2-(4-メトキシベンジル) -3-オキソ-2, 3 -ジヒドロピリダジン-6-イル} -2-フェニルピラ ソロ[1,5-a] ピリジンを得た。 mp:148-149 ℃ [酢酸エチルー(nーヘキサン)] IR (ヌジョール):1705,1665,1590,1505 cm' NMR (DMSO-d₄, δ):1.14(3H, t, J=7.1Hz),3.76(3H, s),4.14(2H, q, J=7.1Hz),5.31(2H, s),6.95(2H, d, J=8.7Hz),7.09(1H, dt, J=1.3,6.9Hz),7.33-7.69(9H, m),7.79(1H, d, J=8.9Hz),8.82(1H, d, J=6.9Hz)

(+) -ACPI/MS: 481 (M' + 1)

[0093] 実施例24

実施例6と同様にして3- $\{4-$ カルボキシ-2-(4-メトキシベンジル)-3-オキソ-2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル $\}$ -2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp:231-232 ℃ (エタノールー塩化メチレン)
IR (ヌジョール):1740,1630,1550,1510 cm⁻¹
NMR (DMSO-d,, δ):3.76(3H,s),5.39(2H,s),6.96(2H,d,J=8.7Hz),7.11(1H,t,J=6.9Hz),7.38(2H,d,J=8.7Hz),7.44-7.69(7H,m),7.75(1H,d,J=8.9Hz),8.84(1H,d,J=6.9Hz)

元素分析: C., H., N. O. として

計算値 (%) : C. 69.02, H 4.46, N 12.38

実測値 (%) : C 69.14, H 4.38, N 12.53

(+) -ACPI/MS: 453 (M'+1)

[0094] 実施例25

3- {4-エトキシカルボニル-3-オキソ-2, 3-ジヒドロピリダジン-6-イル} -2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン(1.0g)の塩化ホスホリル(5mL)溶液を攪拌しながら0.5時間還流した後、砕氷中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。分離した有機層を炭酸水素ナトリウム溶液で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルーイソプロピルエーテルで再結晶することにより3-(3-クロロ-4-エトキシカルボニルピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン(0.69g)を得た。

mp:139-141 ℃

IR (ヌショール): 1725,1620,1570,1505 cm⁻¹
NMR (DMSO-d₆, δ): 1.17(3H, t, J=7.0Hz), 4.34(2H, q, J=7.0Hz), 7.18(1H, t, J=6.9Hz), 7.49-7.65(7H, m), 8.28(1H, d, J=8.9Hz), 8.90(1H, d, J=6.9Hz)

40 元素分析: C., H., CIN, O. として

計算値 (%) : C 63.41, H 3.99, N 14.79

実測値 (%) : C 62.90, H 3.57, N 14.48

(+) -ACPI/MS: 379 (M' + 1)

【0095】実施例26

3-(3-クロロ-4-エトキシカルポニルピリダジン -6-イル)-2-フェニルピラゾロ [1,5-a] ピリジン (0.2g) および3,4,5-トリメトキシアニリン (0.192g) のエタノール (4mL) 溶液を65℃で6時間攪拌しながら還流した。溶媒を減圧留去 して得られた残渣に、1N-塩酸を加えて酸性にし、固

mp:214-215 ℃

IR (ヌジョール): 3260,1690,1600,1570 cm⁻¹
NMR (DMSO-d₆, δ): 1.15(3H, t, J=7.1Hz), 3.66(3H, s), 3.81(6H, s), 4.23(2H, q, J=7.1Hz), 7.09(1H, t, J=6.9Hz), 7.16(2H, s), 7.41-7.60(7H, m), 7.17(1H, d, J=8.9Hz), 8.84(1H, d, J=7.0Hz), 9.49(1H, s)

元素分析: Cz, Hz, N, O, として

計算値(%):C 66.28, H 5.18, N 13.33

実測値(%): C 66.17, H 5.22, N 13.18

(+) -ACPI/MS: 526 (M' + 1)

【0096】実施例27

実施例16と同様にして $3-\{4-カルボキシ-3-(3,4,5-トリメトキシアニリノ) ピリダジン-6-イル<math>\}-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]$ ピリジンを得た。

mp:192-194 ℃(H₂0)

IR (ヌジョール):1680,1600,1560 cm⁻¹

NMR (DMSO- d_1 , δ) : 3.66 (3H, s), 3.81 (6H, s), 7.08 (1 H, t, J=6.9Hz), 7.16 (2H, s), 7.43-7.63 (7H, m), 8.06 (1H, d, J=8.9Hz), 8.83 (1H, d, J=6.9Hz), 9.96 (1H, s)

元素分析: C₂, H₂, N₆ O₆・1/3H₆ O として

計算値(%): C 64.40, H 4.74, N 13.91

実測値 (%): C 64.50, H 4.70, N 13.88

(+) -ACPI/MS: 498 (M'+1)

【0097】実施例28

(0.119g)の乾燥エタノール(20mL)溶液を65℃で0.5時間攪拌しながら還流した。この溶液を酢酸エチルと水との間で分画し、分離した有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液、およびプラインで順次洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をエタノールで再結晶することにより3-(3-エトキシー4-エトキシカルボニルピリダ 40ジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジン(0.54g)を得た。

mp:110-112 ℃ (エタノール)

IR (ヌジョール):1705,1630,1510 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₄, δ): 1.17(3H, t, J=7.1Hz), 1.41(3H, t, J=7.0Hz), 4.20(2H, q, J=7.1Hz), 4.61(2H, q, J=7.0Hz), 7.11(1H, dt, J=1.3, 6.8Hz), 7.42-7.59(7H, m), 8.14(1H, d,

J=8.9Hz), 8.85 (1H, d, J=6.8Hz)

J-8. 9n2/, 8. 80 (In, u, J-0. onz

元素分析: C1, H2, N, O3 として

計算値(%):C 68.03, H 5.19, N 14.42

28

実測値(%): C 67.66, H 4.98, N 14.39

(+) -ACPI/MS: 389 (M'+1)

[0098] 実施例29

実施例14と同様にして3-(4-メトキシカルボニル-3-オキソ-2, 3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp:219-229 ℃ (塩化メチレン-メタノール)

IR (ヌジョール): 1730, 1645, 1590, 1505 cm⁻¹

0 NMR (DMSO-d, δ): 3.71(3H, s), 7.09(1H, t, J=6.8H z), 7.40-7.69(7H, m), 7.88(1H, d, J=8.9Hz), 8.83(1H, d, J=6.8Hz), 13.59(1H, s)

元素分析: C,, H,, N, O, ·1/10H, Oとして

計算値(%): C 64.31, H 4.03, N 15.79

実測値(%): C 64.18, H 3.77, N 15.88

(+) -ACPI/MS: 347 (M' + 1)

[0099] 実施例30

実施例2.5と同様にして3-(3-0)ロロー4-メトキシカルボニルピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp:178-179 ℃ (酢酸エチル)

IR (ヌジョール):1710,1625,1580 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆, δ): 3.79(3H, s), 7.17(1H, t, J=6.8H z), 7.40-7.62(6H, m), 7.70(1H, s), 8.23(1H, d, J=9.0Hz), 8.90(1H, d, J=6.8Hz)

元素分析: C₁, H₁, C1N, O₂・1/2H, O として

計算値(%): C 61.05, H 3.78, N 14.99

実測値(%):C 61.05, H 3.71, N 14.66

(+) -ACPI/MS: 364 (M'+1)

0 【0100】実施例31

実施例28と同様にして3-(3-)トキシ-4-メトキシカルボニルピリダジン-6-イル) -2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp:171-172 ℃ (メタノール)

IR (ヌジョール):1710,1625,1505 cm-1

NMR (DMSO-d,, δ): 3.76(3H,s),4.16(3H,s),7.11(1H,t,J=6.9Hz),7.42-7.57(7H,m),8.08(1H,d,J=8.9Hz),8.85(1H,d,J=6.9Hz)

元素分析: Ca, Ha, N, Oa・1/3H, O として

) 計算値(%):C 65.57, H 4.79, N 15.29

実測値(%):C 65.62, H 4.40, N 15.46

(+) -ACPI/MS: 361 (M'+1)

【0101】実施例32

実施例16と同様にして3-(4-カルボキシ-3-メトキシピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ [1,5-a] ピリジンを得た。

mp: 225-226 ℃ (H₂0)

IR (ヌジョール):1700,1685,1625,1595,1510 cm⁻¹
NMR (DMSO-d_s,δ):4.14(3H,s),7.10(1H,t,J=6.9H

50 z), 7.40-7.58(7H, m), 8.08(1H, d, J=8.9Hz), 8.85(1H, d, J=

6.9Hz)

元素分析: C₁, H₁, N₁O₃, 1/3H₂O として 計算値(%): C 64.77, H 4.18, N 15.90 実測値(%): C 64.78, H 4.03, N 15.74 (+) -ACPI/MS: 347 (M'+1)

[0102] 実施例33

塩化メチレン(15m1)中に、3-(4-カルポキシ -3-メトキシピリダジン-6-イル) -2-フェニル ピラソロ [1, 5-a] ピリジン (1.57g)、塩化 チオニル (0.37ml) および触媒量のN, N-ジメ 10 チルホルムアミドを加えた後、この混液を4時間還流し た。溶媒を減圧留去して得られた残渣を乾燥トルエン (15ml) 中に懸濁させた後、氷冷下にて、70%-ピス (2-メトキシエトキシ) 水素化アルミニウムナト リウム (1.9ml) のトルエン溶液を滴下した。この 混液を1時間攪拌した後、10%塩酸中に注ぎ、酢酸エ チルで洗浄した。得られた水層に水酸化ナトリウムを加 えて塩基性とし、酢酸エチルで抽出した。分離した有機 層を減圧留去し、得られた残**査をシリカゲル(30m** -1) 充填のカラムクロマトグラフィー [溶出液:塩化メ 20 チレンとメタノール (50:1) の混液] にかけて精製 した。所望の画分を集め、溶媒を減圧留去して得られた 残渣を酢酸エチルとn-ヘキサンの混液で再結晶するこ とにより3-(4-ヒドロキシメチル-3-メトキシピ リダジンー6ーイル) -2-フェニルピラゾロ[1,5 - a] ピリジン (O. 52g) を得た。

mp:160-162 ℃

IR $(\nearrow \nearrow \exists -) \lor$: 3220, 1630, 1605, 1525 cm⁻¹ NMR $(DMSO-d_s, \delta)$: 4. 29 (3H, s), 4. 41 (2H, dd, J=1.1, 5. 4Hz), 5. 29 (1H, t, J=5. 4Hz), 7. 07 (1H, d, t, J=1.4, 6. 9Hz), 7. 37-7. 60 (7H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 82 (1H, d, J=6. 9Hz)

元素分析: C,, H,, N, O, として

計算値 (%) : C 68.66, H 4.85, N 16.86 実測値 (%) : C 68.67, H 4.81, N 16.86

(+) -ACPI/MS: 333 (M'+1)

【0103】 実施例34

メタンスルホン酸 (3ml) 中に、3-(4-ヒドロキシメチル-3-メトキシピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ [1,5-a] ピリジン (0.2g) およびDL-メチオニン (0.34g) を加え、室温で4日間攪拌した。この混液をクロロホルムと水の間で分配させた後、分離したクロロホルム層を炭酸水素ナトリウムの飽和溶液で洗浄した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲル (20ml) 充填のカラムクロマトグラフィー [溶出液:塩化メチレンとメタノール (50:1)の混液] にかけて精製した。所望の画分を集め、溶媒を減圧留去して得られた残渣をエタノールで再結晶することにより3-(4-ヒドロキシメチル-3-

- フェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (66mg) を得た。

mp:233-239 ℃

IR $(\varnothing \varnothing = -)$: 3300, 1705, 1660, 1610, 1530 cm NMR (DMSO-d₆, δ): 4.32(2H, d, J=5.3Hz), 5.15(1H, t, J=5.3Hz), 7.06(1H, t, J=6.9Hz), 7.20(1H, s), 7.36-7.49(4H, m), 7.58-7.64(2H, m), 7.84(1H, d, J=8.9Hz), 8.80(1H, d, J=6.9Hz), 13.09(1H, s)

元素分析: C1, H1, N, O2・1/3H, O として

) 計算値(%):C 66.66, H 4.45, N 17.27 実測値(%):C 66.60, H 4.35, N 16.89

(+) -ACPI/MS: 319 (M' +1)

【0104】 実施例35

室温下、テトラヒドロフラン(10ml)中に、3-(4-ヒドロキシメチル-3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジン(0.50g)、第三級プトキシカリウム(0.19g)および18-クラウン-6-エーテル(42mg)を加えた後、この混液に更に3-塩化メトキシペンジル(0.23ml)を攪拌しながら加え、室温で更に2日間攪拌した。この混液を水中に注ぎ、得られた残渣を集めた後、酢酸エチルとn-ヘキサンの混液で再結晶することにより3-{4-ヒドロキシメチル-2-(3-メトキシペンジル)-3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル}-2-フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジン(0.31g)を得た。

mp:129-131 ℃

IR (ヌジョール): 3260,1650,1605,1580 cm⁻¹
30 NMR (DMSO-d₆, δ): 3.75(3H, s), 4.34(2H, d, J=5.2H
z),5.18(1H, t, J=5.2Hz),6.89-6.94(3H, m),7.05(1H, t, J=6.9Hz),7.19(1H, s),7.26-7.46(5H, m),7.50-7.65(2H, m),7.73(1H, d, J=8.7Hz),8.80(1H, d, J=6.9Hz)

元素分析: C., H., N.O, ·1/2H, O として

計算値(%): C 69.78, H 5.18, N 12.52

実測値 (%) : C 69.98, H 5.17, N 12.64

(+) -ACPI/MS: 439 (M' + 1)

【0105】実施例36

実施例3.4と同様にして $3-\{4-$ ヒドロキシエチルー2-(3-ヒドロキシベンジル)-3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イル $\}-2-$ フェニルピラゾロ[1,5-a]ピリジンを得た。

mp:187-188 ℃ [酢酸エチルー (nーヘキサン)]
IR (ヌジョール):3250,1630,1580,1520 cm⁻¹
NMR (DMSO-d₁, δ):4.33(2H, d, J=5.2Hz),5.17(1H, t, J=5.2Hz),5.27(2H, s),6.70-6.79(3H, m),7.06(1H, t, J=6.9Hz),7.13-7.21(2H, m),7.35(1H, t, J=8.9Hz),7.43-7.4
7(3H, m),7.59-7.64(2H, m),7.76(1H, d, J=8.9Hz),8.80(1H, d, J=6.9Hz),9.44(1H, s)

オキソー2, 3-ジヒドロピリダジンー6-イル)-2 50 元素分析: Cz, Hz, N, Oz・1/5AcOEt・1/4Hz Oとして

計算値(%):C.69.39, H.4.98, N.12.55 実測値 (%) :C 69.45, H 5.20, N 12.29 (+) -ACPI/MS: 425 (M'+1)

【0106】実施例37

3-(4-カルボキシ-3-オキソ-2,3-ジヒドロ ピリダジンー6ーイル)ー2ーフェニルピラゾロ〔1, 5-a] ピリジン(100mg)、ジフェニルホスホロ アジデート(0.071mL)およびトリエチルアミン (0.069mL)を乾燥第三級プタノール(2mL) と酢酸エチルの間で分画し、分離した酢酸エチル層を減 圧留去した。得られた残渣をシリカゲル(10mL)充 填のカラムクロマトグラフィー [溶出液:塩化メチレン とメタノール (60:1) の混液] にかけて精製し、所 望の画分を集めて溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸工 チルとn-ヘキサンの混液で再結晶することにより3-(4-第三級プトキシカルボニルアミノ-3-オキソー 2. 3-ジヒドロピリダジン-6-イル)-2-フェニ ルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン (58mg) を得

mp:206-210 ℃ (分解)

IR (ヌジョール) : 3200,1725,1635,1590,1520 cm⁻¹ NMR (DMSO- d_{δ} , δ) : 1.35(9H, s), 7.05(1H, dt, J=1.3, 6.9Hz), 7.41-7.48(4H, m), 7.53(1H, s), 7.60-7.65(2H, m), 7.83(1H, d, J=8.9Hz), 8.33(1H, s), 8.80(1H, d, J=6.9Hz), 1 3.30(1H,s)

元素分析: C,, H,, N, O, として

計算値(%):C 65.50, H 5.25, N 17.36 実測値(%):C 65.08, H 5.12, N 17.03 (+) -ACPI/MS: 404 (M' + 1)

[0107] 実施例38

3- (4-第三級プトキシカルポニルアミノ-3-オキ ソー2,3ージヒドロピリダジンー6ーイル)ー2ーフ ェニルピラゾロ [1, 5-a] ピリジン(0.2g)お よび濃塩酸(0.4mL)のメタノール溶液を攪拌しな 中に加え、攪拌しながら6時間還流した。この混液を水 10 がら4時間還流した。この反応液を飽和炭酸水素ナトリ ウム溶液で処理し、得られた固形物を濾過して集めた 後、エタノールで再結晶することにより3-(4-アミ **ノー3-オキソー2,3-ジヒドロピリダジン-6-イ** ル) -2-フェニルピラゾロ[1,5-a] ピリジン (98mg)を得た。

mp:270 ℃以上

IR (ヌジョール) :3400,3320,3200,1685,1600,1550 cm-1

NMR (DMSO- d_s , δ) : 6.13(1H, s), 6.32(2H, s), 7.00(1 20 H, dt, J=1.4, 6.8Hz), 7.29-7.50(4H, m), 7.62-7.67(2H, m), 7.76(1H, d, J=8.9Hz), 8.75(1H, d, J=6.8Hz), 12.65(1H, s)

元素分析: C,, H,, N, O·0. 3H, 0として

計算値 (%): C 66.14, H 4.44, N 22.69 実測値 (%): C 66.24, H 4.11, N 22.36

(+) -ACPI/MS: 304 (M' + 1)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
A 6 1 K 31/50	ABN		A 6 1 K 31/50	ABN	
	ABP			ABP	
	ABR			ABR	
	ABS			ABS	
	ABU			ABU	
	ABX		·	ABX	
	ACB			ACB	
	ACD			ACD	
•	ACF			ACF	
	ACN			ACN	
	ACV			ACV	
	ACX			ACX	
	ADD			ADD	•
	ADM		•	ADM	
	ADP			ADP	
	AED			AED	